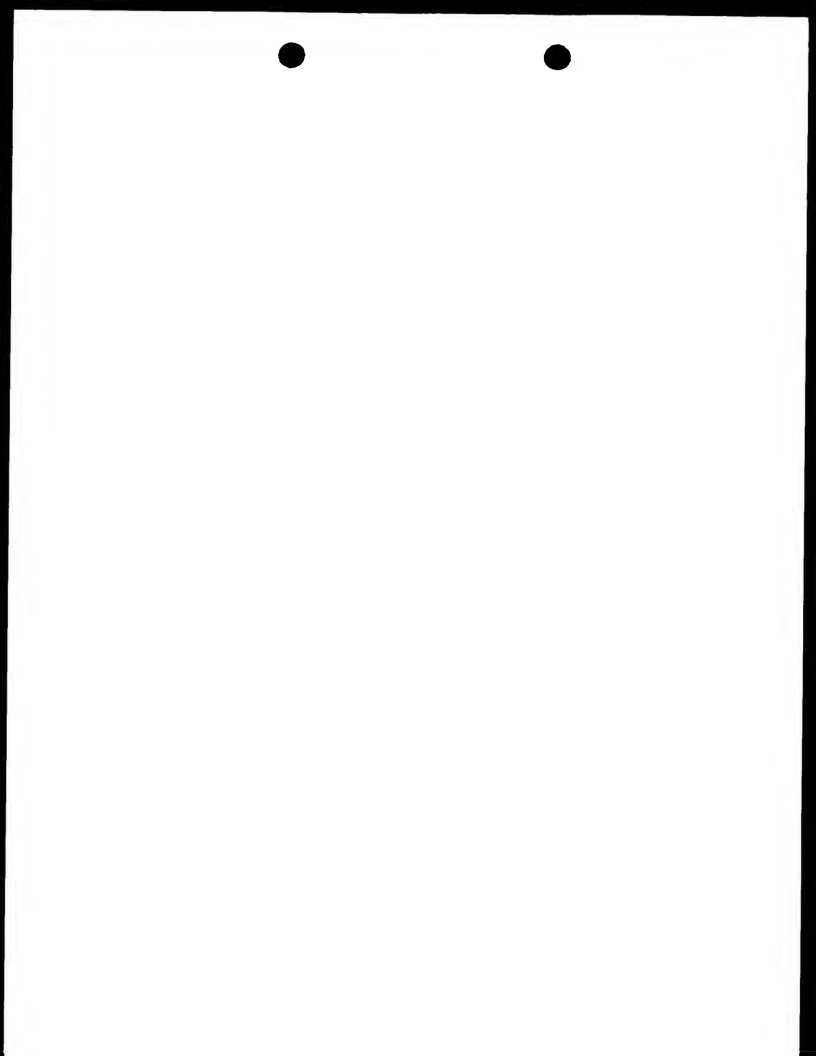


PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGEHEN		lie Übermittlung des internationalen ormblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5			
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeld (Tag/Monat'Jahr)	edatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)			
PCT/EP 01/02612	08/03/20	001	10/03/2000			
Anmelder						
SAMANT, Gurudas						
Dieser internate name Recherchenbericht wurd Artikel 15 at earr Hett. Eine Kopie wird dem In			rstellt und wird dem Anmelder gemäß			
Dieser interreste nahe Rescherchenbericht umf. X Carateer hinaus liegt ihm jed		Blätter. sem Bericht genannten	Unterlagen zum Stand der Technik bei.			
1. Grundlage des Berichts						
 a. Hinsentisch der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing 						
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))		iner bei der Behörde eir	ngereichten Übersetzung der internationalen			
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anme	Sequenzprotokolls durchg	eführt worden, das	Aminosăuresequenz ist die internationale			
zusammen mit der internati	•		gereicht worden ist.			
bei der Behörde nachträglic	ch in schriftlicher Form ein	gereicht worden ist.				
bei der Behörde nachträglic	ch in computerlesbarer Fo	- rm eingereicht worden i	st.			
	Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.					
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form erfa	aßten Informationen der	n schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,			
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht reche	rchierbar erwiesen (sie	ehe Feld I).			
3. Mangelnde Einheitlichkeit	t der Erfindung (siehe Fe	eld II).				
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfir	ndung					
wird der vom Anmelder eing	gereichte Wortlaut genehr	nigt.				
wurde der Wortlaut von der						
VERFAHREN UND VORRICHTU STICKSTOFFOXIDE ENTHAL		SCHEN BEHANDLU	UNG VON SCHWEFEL- UND			
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung						
	egel 38.2b) in der in Feld I e innerhalb eines Monats	II angegebenen Fassur	ng von der Behörde festgesetzt. Der bsendung dieses internationalen			
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfass	ung zu veröffentlichen:	Abb. Nr1			
X wie vom Anmelder vorgesch	hlagen		keine der Abb.			
weil der Anmelder selbst ke	ine Abbildung vorgeschla	gen hat.				
weil diese Abbildung die Er	findung besser kennzeich	net.				



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 01/02612

A KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B01D53/86 B01D53/50

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

B01D IPK 7

Fleicherchierte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

C.	ALS WESENTLICH	ANGESEHENE UNTERLAGEN

Klategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 885 649 A (VON ROLL UMWELTTECHNIK AG) 23. Dezember 1998 (1998-12-23) Spalte 5, Zeile 15 - Zeile 44	1,3-8, 11,12,15
Y	Spalte 7, Zeile 46 - Zeile 51; Abbildung 1	2,9,10, 13,14
X	EP 0 791 389 A (ERC EMISSIONS REDUZIERUNGS CON) 27. August 1997 (1997-08-27) Spalte 6, Zeile 22 - Zeile 48 Spalte 9, Zeile 48 -Spalte 10, Zeile 21; Abbildung 1	1,4-6,8,
Y	EP 0 826 408 A (KATALYSATORENWERKE HUELS GMBH) 4. März 1998 (1998-03-04) in der Anmeldung erwähnt Spalte 6, Zeile 13 - Zeile 15; Ansprüche	2

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
o Rasi	ondere Kategorian von angegebenen Veröttentlichungen

Siehe Anhang Patentfamilie

- indere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand, der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist.
- *E* ätteres Dokument das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Ciffenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dern internationalen. Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

31. Juli 2001

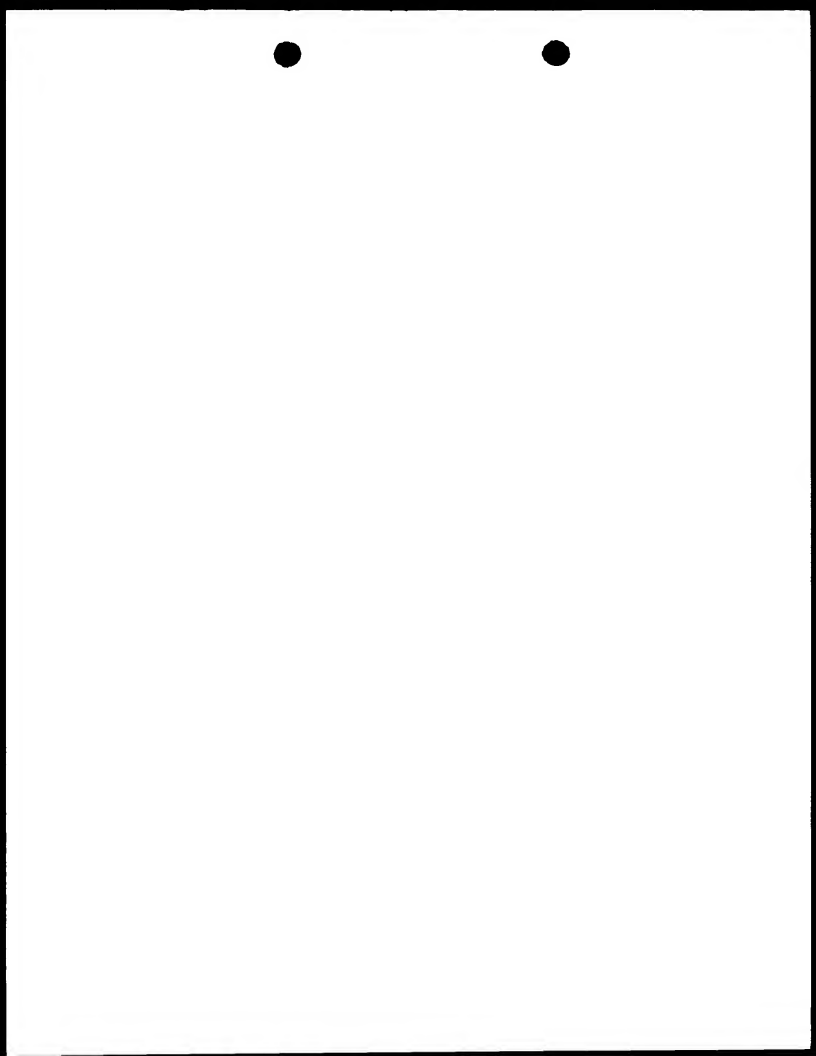
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

Nt = 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340- 2040. Tx 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

08/08/2001

Bevollmächtigter Bediensteter

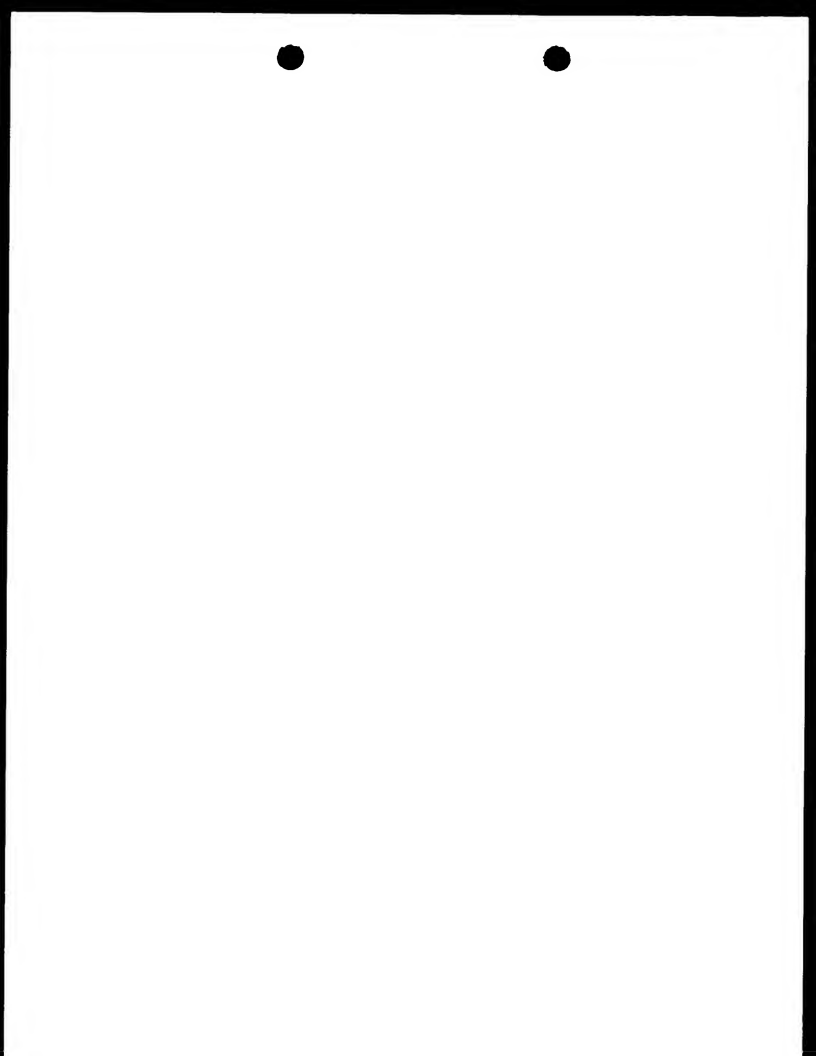
Eijkenboom, A



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 01/02612

	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 0 161 470 A (LINDE AG) 21. November 1985 (1985-11-21) Abbildungen 1,2	9,10
Y	EP 0 682 974 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 22. November 1995 (1995-11-22) Spalte 3, Zeile 48 -Spalte 4, Zeile 22; Abbildung 2	13,14
A	WO 97 09112 A (ELEX AG ;LEIBACHER ULRICH (CH); ECKERT WALTER (CH)) 13. März 1997 (1997-03-13) in der Anmeldung erwähnt Abbildung 1	1-15
A	EP 0 211 458 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 25. Februar 1987 (1987-02-25) Spalte 4, Zeile 40 -Spalte 5, Zeile 38; Abbildung 1	1-15

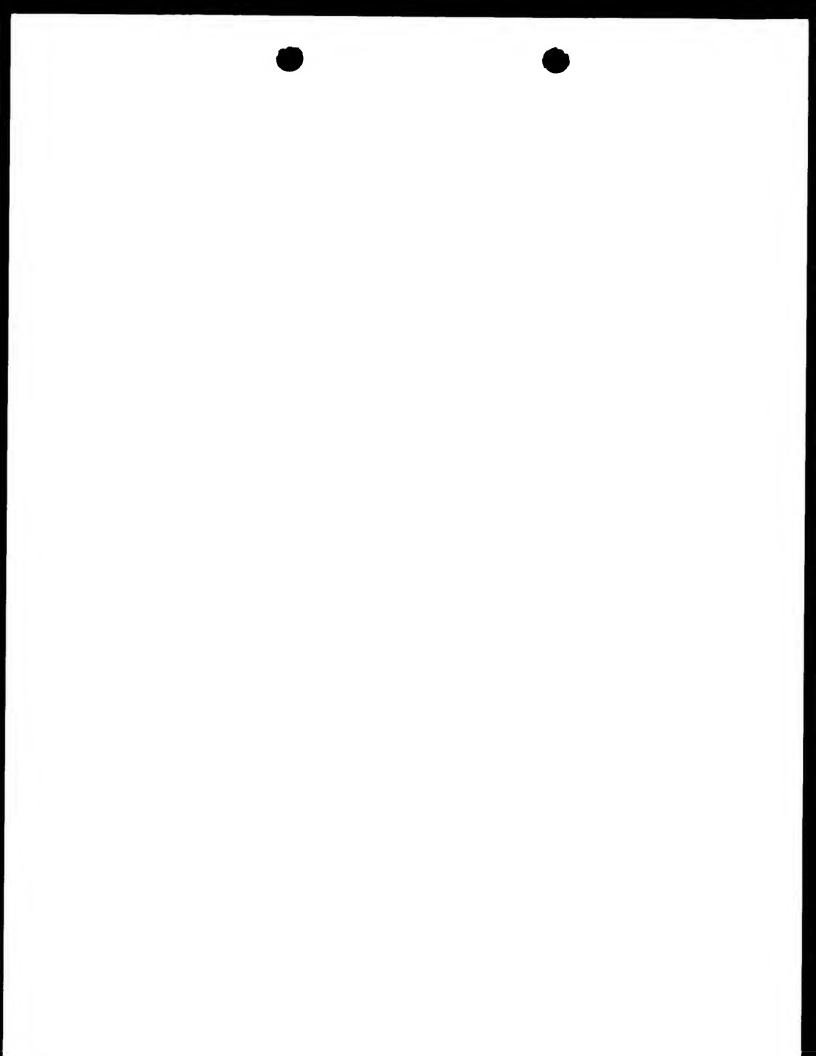




Information on patent family members

International Application No PCT/EP 01/02612

Patent document		Publication	·	Patent family	Publication
cited in search report		date		member(s)	date
EP 0885649	Α	23-12-1998	CA	2241119 A	20-12-1998
			CZ	9801942 A	13-01-1999
			HU	9801342 A	28-06-1999
			JP	11070318 A	16-03-1999
			NO	982748 A	21-12-1998
			PL	326880 A	21-12-1998
			TW	386894 B	11-04-2000
			US	6117405 A	12-09-2000
EP 0791389	Α	27-08-1997	DE	19606135 A	21-08-1997
EP 0826408		04-03-1998	 DE	19635385 A	05-03-1998
					05-03-1996
EP 0161470	Α	21-11-1985	DE	3412870 A	17-10-1985
			DE	3505354 A	17-10-1985
			AT	35779 T	15-08-1988
			CS	8502576 A	14-08-1989
			DD	231742 A	08-01-1986
			DE	3563820 D	25-08-1988
			JP	60248220 A	07-12-1985
			ÜS	4836988 A	06-06-1989
			US	4725416 A	16-02-1988
EP 0682974	Α	22-11-1995	 DE	4417453 C	04-01-1996
21 000237.	, ,	22 11 1330	JP	7308547 A	28-11-1995
W0 9709112	Α	13-03-1997	AT	1177 U	27-12-1996
NO 37 03112	,,	10 00 133,	AT	199660 T	15-03-2001
			ÄÜ	6352396 A	27-03-1997
			DE	29623503 U	17-09-1998
			DE	59606600 D	19-04-2001
			EP	0863790 A	16-09-1998
			ES	2156282 T	16-06-2001
			US	6156277 A	05-12-2000
EP 0211458	Α	25-02-1987	DE	3526008 A	22-01-1987
			AT	40954 T	15-03-1989
			CA	1254367 A	23-05-1989
			DE	3662174 D	06-04-1989
			ES	2001027 A	16-04-1988
			ES	2001021 A	10 07 1700



(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. September 2001 (13.09.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/66233 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?:

B01D 53/86,

YU, ZA, ZW.

(71) Anmelder und (72) Erfinder: SAMANT, Gurudas [DE/DE]; Zur Schmiede 1, 35112 Fronhausen (DE). SAUTER, Gerd [DE/DE];

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AT, AU, BA, BG,

BR, CA, CH, CN, CR, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HR, HU,

ID, IL, IN, IS, JP, KE, KP, KR, LK, LU, MK, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SE, SG, SI, SK, TR, UA, UG, US, VN,

Schneckleinsberg 3, 91788 Pappenheim (DE).

53/50

PCT/EP01/02612

(22) Internationales Anmeldedatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

8. März 2001 (08.03.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 11 325.7 100 11 327.7

10. Márz 2000 (10.03.2000)

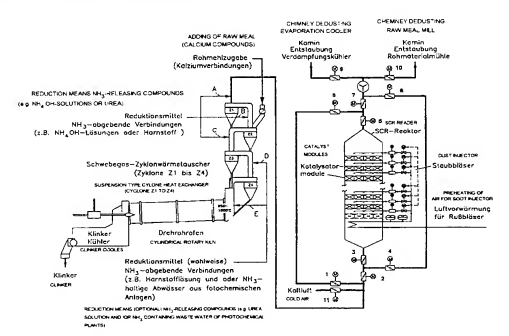
10. März 2000 (10.03.2000) DE

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR),

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR CATALYTICALLY TREATING EXHAUST GAS CONTAINING DUST AND OXY-**GEN**

(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR KATALYTISCHEN BEHANDLUNG VON SCHWEFEL- UND STICKSTOFFOXIDE ENTHALTENDEN ABGASEN



(57) Abstract: The invention relates to a method and a device for catalytically treating exhaust gas containing sulphur oxide and nitrogen oxides, dust and oxygen and emanating from chemical processes or the combustion of fossil secondary fuels or fossil fuels from power plants, such as waste or slurry, or from glass and cement works. The exhaust gas is freed from sulphur oxides and nitrogen oxides in a reactor having a solid catalyst and at a temperature ranging from 200 °C to 500 °C and in the presence of and/or by adding one or more mediums selected from free oxides, carbonates and hydroxides of calcium, magnesium, sodium and potassium.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]





WO 01/66233 A1



OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Bei einem Verfahren und einer Vorrichtung zur katalytischen Behandlung von Schwefel- und Stickoxide enthaltenden staub- und sauerstoffhaltigen Abgasen aus chemischen Prozessen oder der Verbrennung von Fossilen z. B. Kraftwerke oder Sekundärbrennstoffen - wie Müll- oder Klärschlamm - oder aus Glas und Zementwerken werden in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus freien Oxiden, Carbonaten und Hydroxiden von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium in einem Reaktor mit festem Katalysator im Temperaturbereich von 200 °C bis 500 °C die Abgase von Schwefelund Stickoxiden befreit.

VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR KATALYTISCHEN BEHANDLUNG VON SCHWEFEL- UND STICKSTOFFOXIDE ENTHALTENDEN ABGASEN

Beschreibung

Bei chemischen Prozessen oder bei der Verbrennung von fossilen z. B. Kraftwerke oder Sekundärbrennstoffen - wie Müll oder Klärschlamm oder bei der Glas und Zementerzeugung - entstehen Abgase, die neben anderen Schadstoffen auch Schwefel- und Stickoxide enthalten. In der Fachwelt werden die Schwefeloxide (SO2 und SO3) als SOx und die Stickoxide (NO, NO₂ und N₂O) als NO_x bezeichnet. Schwefel- und Stickoxide sind gasförmige Schadstoffe, die als Umweltgifte wirken und daher aus den Abgasen entfernt werden müssen, bevor diese in die Atmosphäre gelangen. In den zurückliegenden Jahren wurden erhebliche Anstrengungen unternommen, die Schwefel- und Stickoxidemissionen zu mindern. Im Zusammenhang mit der Entstickung von Abgasen sind mehrere Verfahren in Anwendung. Das häufigsten derzeit am eingesetzte Verfahren SCR-Verfahren (Selective Catalytic Reduction). Dabei werden Ammoniak oder ammoniumhaltige Verbindungen in die Katalysator enthaltende Reaktionskammer eingeleitet und die Stickoxide im Rauchgas zu Stickstoff und Wasserdampf umgesetzt. Im Zusammenhang mit dem SCR-Verfahren wird berichtet, dass bei SO2-haltigen Abgasen Schwefelsäure und Ammoniumhydrogensulfat gebildet werden. Die Bildung von Schwefelsäure und Ammoniumhydrogensulfat ist unerwünscht, da sie in den Anlageteilen. die hinter dem Reaktor geschaltet sind, erhebliche Korrosionsprobleme verursachen. Aufgrund dessen werden in der Regel bei SO2-haltigen Abgasen gesonderte Entschwefelungsanlagen vor das SCR-Verfahren eingeschaltet, die nach dem Prinzip der

Trocken- oder Nass- \underline{R} auchgas- \underline{E} ntschwefelungs- \underline{A} nlage (REA) arbeiten. Bei nassen Verfahren wird das Abgas abgekühlt und für das anschließende SCR-Verfahren wieder aufgeheizt, was in den meisten Kraftwerken und Müllverbrennungsanlagen der Fall ist. Solche Verfahren sind mit hohen Kosten verbunden und die Bildung von CaSO₃ entsprechend der Reaktion CaO + SO₂ \rightarrow CaSO₃ ist nicht zu vermeiden. Die Anwesenheit von CaSO₃ in Deponiestoffen ist umweltgefährdend.

Die EP-A-0 671 201 beschreibt ein Verfahren zur Abscheidung von Schwefeltrioxid und zur Entstickung - insbesondere in Müllverbrennungsanlagen -, wobei Ammoniak bzw. ammoniumhaltige Verbindungen in den Rauchgasstrom vor einem Wärmetauscherpaket, vorzugsweise vor dem letzten Wärmetauscherpaket, oder vor der Rauchgasreinigung in das Rauchgas eingebracht werden, so dass die katalytische Entstickung der entstaubten Rauchgase dann im Niedertemperaturbereich insbesondere zwischen 100 °C und 280 °C betrieben wird. Zielsetzung ist die Reduzierung der SO₃-Konzentration vor dem SCR-Reaktor durch Bildung von Ammoniumsulfat. Der Nachteil dieses Verfahrens besteht darin, dass Ammoniumsulfat-Aerosole nicht nur gebildet werden. sondern auch Ammoniumhydrogensulfat, das sich später auf den Katalysatoren niederschlägt. Die Ammoniumsulfat-Aerosole sind nur schwer in nachgeschalteten Filtereinrichtungen zu entstauben, so dass die Umwelt erheblich belastet wird. Darüber hinaus ist für die SO2-Entfernung ein gesonderter Wäscher notwendig. Das Rauchgas muss nach dem Wäscher wieder aufgeheizt werden, was nicht allein durch Wärmeaustausch gelingt. Somit ist eine Zusatzfeuerung, z. B. Flächenbrenner mit Erdgas, erforderlich. Nachteile sind hohe Investitions- und Betriebskosten.

Die Herstellung von Zement umfasst das Gewinnen und Aufbereiten der Rohstoffe, das Brennen des im Wesentlichen aus Kalkstein, Ton und Kieselsäure bestehenden Rohstoffgemisches zu Zementklinker in einem Ofen und gemeinsames Vermahlen des Klinkers mit Zermahlstoffen, z. B. CaSO₄, zu Zement. In der Bundesrepublik Deutschland werden ca. 97 % des Zementklinkers in Drehrohröfen gebrannt, die mit Erdgas, Öl, Kohlenstaub oder Sekundärbrennstoffen geheizt werden. Im Flammenbereich des Ofens mit Gastemperaturen von 1 800 °C bis 2 000 °C werden Brennguttemperaturen von 1 350 °C bis 1 500 °C erreicht, die für die Zementklinkerbildung erforderlich sind. Die Vorwärmung des Rohmehls erfolgt entweder im Drehrohrofen selbst oder aber in einem separaten Vorwärmer, der vorzugsweise aus mehreren hintereinander angeordneten Zyklonen bestehent. Die heißen Abgase des Drehrohrofens durchströmen die Zyklone von unten nach oben. Das Rohmehl wird den Abgasen vor dem obersten Zyklon zugegeben. In den einzelnen Zyklonen wird der Staub aus dem Gas abgeschieden und vor dem nächstfolgenden Zyklon erneut in

den Gasstrom suspendiert. Auf diese Weise wird das Rohmehl erwärmt. Das Abgas hat nach den Verlassen des obersten Zyklons noch Temperaturen von 300 °C bis 400 °C und weist einen Staubgehalt von 50 - 100 g/m³_{N. tr.} auf. Bei einer Abgasmenge von beispielsweise ca. 100 000 m³_{N. tr.}/h und ca. 100 t/h Rohmehlaufgabe befinden sich 5 t/h bis 10 t/h Staub im Abgas, d. h. die Staubabscheidung in den Zyklonen liegt insgesamt zwischen 80 % und 95 %. Der restliche Wärmeinhalt der staubhaltigen Abgase wird in der Mahlanlage für die Rohmehltrocknung verwertet. Der Staub aus der Filtereinrichtung der Mahlanlage wird als Rohmehl bezeichnet und ist der Ausgangsstoff für den Klinkerprozess. Bei Ausfall oder Stillstand der Mahlanlage wird das Abgas nach dem letzten Zyklon nicht über die Mahlanlage geleitet, sondern über einen Verdampfungskühler abgekühlt und dann in einer separaten Filteranlage entstaubt. Das bedeutet einen Direktbetrieb ohne Verwertung des Wärmeinhalts in der Mahlanlage.

Im Drehrohrofen bilden sich bei den hohen Temperaturen der Flamme Schwefel- und Stickoxide in erheblicher Menge, die aus den Abgasen entfernt werden müssen, da sie als Umweltgifte wirken. Außerdem können die Abgase auch noch Kohlenmonoxid, Kohlenwasserstoffe, halogene Verbindungen enthalten, die ebenfalls zu entfernen sind.

In der DE-A-196 35 385 ist ein Verfahren zur Entstickung von bei der Herstellung von Zement anfallenden Abgasen vorgesehen, bei dem die Abgase, die Staubgehalte von mehr als 5 g/m³_{N +} aufweisen, in einem titanoxidhaltigen Katalysator mit einem hydraulischen Durchmesser von 6,8 mm bis 30 mm eingesetzt werden und diesen mit einer Abgasgeschwindigkeit von mehr als 3 m/s i. B. durchströmen. Hierbei handelt es sich um eine Entstickung staubhaltiger Abgase aus der Zementindustrie mittels titanhaltigem Katalysator. Ein solches Verfahren ist auch in der DE-A-296 15 192 beschrieben. Bei dem Vorschlag gemäß DE-A-196 35 385 wird bei hohem SO₂-Gehalt im Abgas der V₂O₅-Gehalt im Katalysator wegen Ammoniumhydrogensulfatbildung begrenzt. In der Anmeldung EP-A1-0 534 087 A1 wird ein Verfahren zur Entfernung von Stickoxiden aus Abgasen beschrieben, bei dem dem Abgas vor Eintritt in den Katalysator Alkohol zugesetzt wird, um die Konvertierung von SO2 zu SO3 zu reduzieren. Der vorgenannte Stand der Technik beinhaltet nicht den simultanen katalytischen Abbau von in Abgasen enthaltenen Schwefelsondern nur die Entstickung von Abgasen mit niedrigem Stickoxiden, und Schwefeloxidgehalt.

Aus der WO-97/09112 ist eine Anlage zur Reinigung der Rauchgase eines Ofens, insbesondere eines Zement-Drehrohrofens bekannt, wobei ein Reduktionskatalysator mit eingangsseitiger Reaktionsmitteleindüsung unmittelbar nach dem Ofen, also vor der

Entstaubung, angeordnet ist. Der Reduktionskatalysator ist kurz nach dem Ofen, d. h. vor dem Zyklonenwärmetauscher angeordnet, da der Zyklonwärmetauscher außer als Wärmetauscher auch als Entstaubungsapparat wirkt. Allerdings ist aus der Zeichnung zu entnehmen, dass der Reduktionsreaktor nicht unmittelbar nach dem Ofen, sondern nach dem Zyklonwärmetauscher angeordnet ist, d. h. nach der teilweisen Entstaubung in den Zyklonen. Darüber hinaus erfolgt die Ammoniak- oder Harnstoffdosierung direkt vor dem Reduktionsreaktor. Hierbei ist eine gleichmäßige Verteilung des Ammoniaks nicht gewährleistet. Durch die Strähnenbildung des Ammoniaks im Reduktionskatalysator ist ein hoher Ammoniakschlupf zu erwarten. Außerdem ist diese Einrichtung nicht zu einer simultanen Abscheidung von Schwefel- und Stickoxiden geeignet.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur gleichzeitigen Entschwefelung und Entstickung ohne Bildung von Ammoniumsulfat bzw. Ammoniumhydrogensulfat zu entwickeln, bei dem der Abbau von NO_x zu N_2 und H_2O und SO_2 zu $CaSO_4$ in der einen und der selbe Reaktor erfolgt.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, dass die Behandlung der Schwefel und Stickoxide enthaltenden Abgase in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus der Gruppe freier Oxide, Carbonate, Hydroxide von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium, in einem Reaktor mit festen Katalysatoren durchgeführt wird und bei der Behandlung die Betriebsbedingungen der Gasströmung im freien Reaktionsraum entsprechend der Kennzahlen von Froude im Bereich

$$1 \le 3/4 \cdot \frac{u^2}{g \cdot d_k} \cdot \frac{\rho_g}{\rho_k - \rho_g} \le 100 \qquad \text{mit} \qquad \frac{u^2}{g \cdot d_k} = Fr^2$$

liegen.

Es bedeuten:

μ die relative Gasgeschwindigkeit in m/s

Fr die Froudezahl

 ρ_a die Dichte des Gases in kg/m³

 ρ_k die Dichte des Feststoffteilchens in kg/m³

dk den Durchmesser des kugelförmigen Staubteilchens in m

g die Gravitationskonstante in m/s²

Überraschenderweise hat sich gezeigt, dass mit dem erfindungsgemäßen Verfahren trotz der ungefähr stöchiometrischen Fahrweise der NH₃/NO_x-Verhältnisse ein Entstickungsgrad von 95 % bis 98 % und ein Entschwefelungsgrad von 80 % bis 90 % erreicht werden kann, wobei die Bildung von Ammoniumsulfat, Ammoniumhydrogensulfat und Schwefelsäure vermieden wird. Dieser Vorteil beruht auf der Tatsache, dass bei der katalytischen Behandlung nicht nur NO_x in Stickstoff und Wasserdampf umgewandelt wird, sondern auch SO₂ in SO₃ konvertiert und bei Anwesenheit von freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium eingebunden wird. Hierbei wird die Bildung von Ammoniumsulfaten, Ammoniumbisulfaten bzw. Schwefelsäure unterdrückt. Diese eingebundenen Sulfate von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium können sehr einfach in einer nachgeschalteten Filteranlage, z. B. einem Schlauch- oder Elektrofilter abgetrennt und verwertet werden.

Eine bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist der Einsatz von Waben- und/oder Plattenkatalysatoren, die neben Titandioxid und Wolfram mehr als 0,5 Gew.-%, Vanadiumpentoxid enthalten. Hierbei werden die katalytischen Umsätze der NO_x somit SO_x erhöht. Eine besonders bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist, dass vorzugsweise die Katalysatoren 2 % bis 8 % Vanadiumpentoxid enthalten. Bei dieser Fahrweise werden Entstickungs- und Entschwefelungsgrade von über 95 % erreicht.

Eine weitere bevorzugte Ausgestaltung ist die Behandlung in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus der Gruppe freier Oxyde, Carbonate, Hydroxide von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium, mit einer mittleren Korngröße d_{50} zwischen 5 μ m und 100 μ m. Hierbei erfolgt die Entfernung der Schwefeloxide sehr schnell mit wenig Verbrauch an Zusätzen.

Weiterhin werden vorzugsweise durch die Behandlung in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus der Gruppe von freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium, die Kosten minimiert, da Kalziumverbindungen im Vergleich zu Alkaliverbindungen wirtschaftlicher sind. In der Zementindustrie sind verfahrenbedingt die Kalziumverbindungen vor der Entstaubung in größere Menge vor der Entstaubung vorhanden. Also eine Anordnung der Reaktor vor der Entstaubung d. h. zwischen Wärmetauscherturm und Mahlanlage vorteilhaft.

Als Reduktionsmittel werden NH₃-abgebende Verbindungen, wie (NH₄)₂SO₄, (NH₄)₂CO₃, (NH₄)HCO₃, (COONH₃)₂H₂O, HCOONH₄, NH₃, NH₄OH, H₂O-CO-NH₂, NH₂CN, Ca(CN)₂, NaOCN, C₂H₄N₄, C₃H₆N₆ und NH₃-haltige Abwässer aus photochemischen Anlagen, einzeln oder zu mehreren, vor dem Eintritt in den katalytischen Reaktor in gasförmigem, flüssigem

oder festem Zustand an mehreren Stellen in den Rauchgasstrom im Temperaturbereich zwischen 200 °C und 1 000 °C eingebracht.

Eine vorzugsweise Ausgestaltung besteht darin, dass als Reduktionsmittel NH₃-abgebende Verbindungen in Form verdünnter wässriger Lösungen, vorzugsweise im Temperaturbereich zwischen 300 °C und 550 °C, in den Rauchgasstrom eingebracht werden. Hierbei wird der Wasserdampfpartialdruck im Reaktionsraum erhöht und so die Verbesserung der Schwefeleinbindung erreicht.

Eine besonders bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist die Anwesenheit oder Zugabe von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus der Gruppe von freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium, in den Rauchgasstrom vor dem Zusatz von NH₃-abgebenden Verbindungen. Hierbei wird die Bildung von Ammoniumhydrogensulfat, Ammoniumsulfat und Schwefelsäure vollkommen unterdrückt.

Der Reaktor kann von oben oder von unten angeströmt werden. Eine besonders bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist, dass der mit den Katalysatoren bestückte Reaktor wechselweise von oben und von unten anströmbar ist. Durch diese wechselweise Anströmung kann der Reaktor von staubhaltigen Abgasen leicht sauber gehalten und die Blockierung der Kanäle durch Staub vermieden werden. Weiterhin kann die Lebensdauer der Katalysatoren durch den Wechsel der Reaktoranströmung erhöht werden.

Eine weitere bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist, dass der mit Katalysator bestückte Reaktor neben dem Abbau von Schwefel- und Stickoxid gleichzeitig für den Abbau von halogenen Verbindungen, halogenisierten organischen Verbindungen, Kohlenwasserstoffen und CO einsetztbar ist.

Eine bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist, dass der mit Katalysator bestückte Reaktor für den Abbau von Schwefel- und Stickoxiden in staubhaltigen Abgasen in der chemischen und metallurgischen sowie in der Zement- und Kalkindustrie, in Kraftwerken und in Müllverbrennungsanlagen im Verfahrensfluss im Temperaturbereich zwischen 200 °C und 500 °C ohne zusätzliche Vorwärmung des Abgases eingesetzt werden kann.

Eine weitere Ausgestaltung ist erfindungsgemäß die Vorrichtung zur Behandlung von staubund sauerstoffhaltigem Abgas. In den Zeichnungen sind Beispiele der Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens dargestellt, die nachstehend näher erläutert werden. Es zeigen schematisch:



Fig. 1 eine Anordnung der Vorrichtung in der Zementindustrie

- Fig. 2 eine Vorrichtung für die Zementindustrie
- Fig. 3 eine Anordnung der Vorrichtung für Kraftwerke
- Fig. 4 Eine Vorrichtung für Kraftwerke

Fig. 1 zeigt die Anordnung der erfindungsgemäßen Vorrichtung in einem Zementwerk mit Drehrohrofen für die Klinkererzeugung. Der SCR-Reaktor mit Katalysatormodulen und Staubbläsern ist in Strömungsrichtung nach dem Schwebegas-Zyklonwärmetauscher, bestehend aus den miteinander verbundenen Zyklonen Z21 bis Z24, angeordnet. Für die Dosierung von NH₃-abgebenden Verbindungen sind mehrere Stellen A, B, C, D und E im Temperaturbereich von 300 °C bis 1 000 °C vorgesehen. Für die Dosierung von Ammoniak, Ammoniaklösung bzw. Harnstofflösung werden die Dosierstellen A, B und C bevorzugt. Bei der Dosierung von NH₃-haltigem Abwasser aus phototechnischen Anlagen und anderen Verbindungen von NH₃ eignen sich bevorzugt die Dosierstellen D und E. Das kalziumhaltige Rohmehl wird zwischen den Zyklonen Z1 und Z2 aufgegeben. Nach der Behandlung im SCR-Reaktor wird das Abgas entweder bei Verbundbetrieb über die Rohmaterialmühle und die Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet oder bei Direktbetrieb über den Verdampfungskühler und die Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet.

Fig. 2 zeigt eine Vorrichtung mit Gasführung von unten nach oben, von oben nach unten und wechselweise von unten und von oben.

Für eine wechselweise Gasführung von unten und von oben im Betrieb sind einige zusätzliche Leitungen und Klappen vorgesehen, die in Fig. 2 zu sehen sind. Bei der wechselweisen Schaltung der Abgase von unten nach oben werden Kalziumverbindungen und NH₃ enthaltendes Abgas von unten über Leitung A im Reaktor eingeleitet und über Leitung 5 abgezogen. Hierbei bleiben die Klappen Nr. M1, M4, M6 und M8 geschlossen und Klappen M2, M3, M5 und M7 geöffnet. Danach wird das Abgas über das WT-Gebläse bei Verbundbetrieb über Leitung C zur Rohmaterialmühle und Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet oder bei Direktbetrieb über Leitung D zum Verdampfungskühler und Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet. Die Klappen M9 und M10 wirken gegenseitig für die Absperrung des Verbund- oder Direktbetriebes. Bei wechselweiser Schaltung der Gasführung von oben werden Kalziumverbindungen und NH₃ enthaltendes Abgas nach dem Zyklonwärmetauscher über die Leitungen E und B von oben in den SCR-Reaktor eingeleitet und von unten über die Leitungen A und F zum WT-Gebläse abgeleitet. Hierbei bleiben die

Klappen M1, M8, M5, M3, M4 und M6 offen und Klappen M2 und M7 geschlossen. Danach wird Abgas über das WT-Gebläse bei Verbundbetrieb über Leitung C zur Rohmaterialmühle und Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet oder bei Direktbetrieb über Leitung D zum Verdampfungskühler und zur Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet.

Bei einem Störfall oder Abstellen des SCR-Reaktors wird die Zugabe von NH₃-abgebenden Verbindungen abgestellt und über einen Bypass, d. h. über Leitung F über das WT-Gebläse entweder zur Rohmaterialmühle oder zum Verdampfungskühler abgeleitet. Dabei bleiben die Klappen M2, M4, M6 geöffnet und die Klappen M3, M1, M8, M7 und M5 geschlossen. Die Kaltluftklappe M9 ist zur Regelung der Abgastemperatur vor dem SCR-Reaktor vorgesehen.

Bei einer Auslegung mit Gasführung nur von unten sind die Leitung E und die Klappen M1, M8 und M7 überflüssig und somit die Vorrichtung nur mit einem SCR-Reaktor, Bypass-Leitung F und die Klappen M3, M4, M5, M6 vorgesehen. Im Zusammenhang mit Platz- und Kostenersparnissen können zwei einzelne Klappen mit einer Umschaltklappe ausgestattet sein. Außerdem kann das WT-Gebläse je nach Platzbedarf und Auslegung kurz nach dem Zyklonwärmetauscher installiert sein.

Der SCR-Reaktor ist beispielsweise mit fünf Katalysatorlagen mit Modulen für SO_x - und NO_x - Abbau und einer Katalysatorlage mit Modulen für Kohlenwasserstoff- und Kohlenmonoxidabbau vorgesehen. Je nach Anteil an SO_x , NO_x , Kohlenwasserstoffen und Kohlenmonoxid kann die Anzahl der Katalysatorlagen geändert werden. Die Katalysatorelemente bzw. Katalysator-Module werden gasseitig gegen Erosion von staubhaltigen Abgasen mit Verschleißschutz bzw. Verschleißgittern aus Hartmetall oder Keramik versehen. Bei wechselweiser Gasführung von oben und unten wird beidseitig ein Verschleißschutz von ca. 5 - 20 mm angebracht.

Weiterhin sind für die Reinigung der Katalysatorenoberfläche gasseitig Staubbläser für jede Katalysatorlage vorgesehen. Bei wechselweiser Gasführung im Betrieb von oben und unten sind die Staubbläser beidseitig vorgesehen. Die Luft für die Staubbläser wird vor dem Eintritt in den Reaktor auf ca. 250 °C erhitzt.

Fig. 3 zeigt die Anordnung der erfindungsgemäßen Vorrichtung für Kraftwerke zwischen Kessel und Luftvorwärmer. Additive, z. B. Ca(OH)₂, werden nach Kessel und vor der NHOH-Dosierung zugegeben.

Fig. 4 zeigt die Gasführung von unten oder von oben bzw. in wechselweisem Betrieb von unten und oben analog zu der Beschreibung in Fig. 2 für Zementwerke. Im Vergleich zu

Zementwerken wird das Abgas in Kraftwerken nach dem SCR-Reaktor über Luftvorwärmer und Entstaubungseinrichtung zum Kamin geleitet.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird nachstehend durch Ausführungsbeispiele erläutert.

In einem Zementwerk mit Abgasvolumen von 100 000 m³_{N tr}/h ist eine Anlage entsprechend Fig. 2 installiert. Es werden Versuche mit Teilgasströmen von 3 000 - 10 000 m³_{N tr} durchgeführt. Vor der Einleitung in den Reaktor hat das Rohgas folgende Zusammensetzung:

 NO_x - Gehalt (berechnet als NO_2) = 1 500 mg/m³_{N. tr}

 SO_2 -Gehalt = 500 mg/m³_{N. tr.}

Staubgehalt = $8 000 \text{ mg/m}^3_{\text{N. tr.}}$

 O_2 -Gehalt = 3,2 vol. %

Temperatur im Reaktor = 320 °C

Die Dichte des Gases wird anhand der Gaszusammensetzung berechnet. Der Staubgehalt vor eintritt in den Reaktor (überwiegend CaO und Ca(OH)₂) beträgt 8 000 mg/m³_{N. tr.}. Die ermittelte Korndichte des Staubes liegt bei 3,1 kg/m³. Anhand dieser Daten und Betriebsbedingungen wird entsprechend den Kennzahlen von Froude eine Gasgeschwindigkeit von 6,5 m/s ermittelt.

Bei den Versuchen werden Wabenkatalysatoren mit unterschiedlichen Anteilen an Aktivkomponenten und folgenden Spezifikationen eingesetzt:

freie Öffnungsfläche = 85 %

Pitch = 11 mm

lichte Weite der Kanäle = 10 mm

Wandstärke = 1 mm.

Der Gehalt an Aktivkomponente (z. B. V_2O_5) in den Katalysatoren beträgt 0,1 %, 0,3 %, 1 %, 3 % und 5 %. Als Reduktionsmittel wird gasförmiges NH₃ vor dem Eintritt in den Reaktor mit einer Stöchiometrie, d. h. einem Molverhältnis NH₃/NO_x von 0,85 zugegeben.

Für die Versuche wird als Verschleißschutz ein Stahlgitter aus Edelstahl auf dem Modul des Katalysators vor dem Eintritt des staubhaltigen Abgases angebracht.

Die Gaskomponenten NO_x, SO_x, NH₃, CO, CO₂ und H₂O werden kontinuierlich vor und nach dem Reaktor mittels eines Multikomponenten-Analysators MCS-100 gemessen.

Der Abbau der wichtigsten Komponenten in Abhängigkeit vom Gehalt an Aktivkomponente V₂O₅ ist in der nachfolgenden Tabelle dargestellt:

Aktivkomponente des Katalysators	NO _x -Abbau	SO _x -Abbau	Abbau Kohlenwasserstoffe
0,1 % V ₂ O ₅ -Gehalt	34	3	10
0,3 % V ₂ O ₅ -Gehalt	42	5	15
1,0 % V ₂ O ₅ -Gehalt	56	22	30
3,0 % V ₂ O ₅ -Gehalt	75	70	55
5,0 % V ₂ O ₅ -Gehalt	95	90	70

Die Ergebnisse zeigen, dass mit dem erfindungsgemäßen Verfahren NO_x und SO_x bei Einstellung geeigneter Betriebsbedingungen - Gasströmung und Auswahl der Aktivkomponenten - abgebaut werden.

Bei den Versuchen mit 5 % V_2O_5 liegt der NH₃-Gehalt im Abgas bei <1 mg/m³_{N. tr}. Die Analysen des Staubes nach Katalysator zeigen keinerlei Bildung von Ammoniumsulfat, Ammoniumhydrogensulfat oder CaSO₃. Der SO_x-Gehalt wird als CaSO₄ gebunden. Darüber

hinaus werden bei diesen Versuchen keine Staubablagerungen im Reaktor oder in den Katalysatorkanälen festgestellt.

In einer weiteren Versuchsreihe werden die Betriebsbedingungen der Gasströmung im freien Reaktionsraum bei gleicher Gaszusammensetzung, gleichem Staubgehalt und gleichen Katalysatoren außerhalb der erfindungsgemäßen Kennzahlen von Froude geändert. Dabei wird festgestellt, dass der NO_x-Abbau bei Gasgeschwindigkeiten von unter 4 m/s stark zurückging und die Druckdifferenz am Reaktor ansteigt. Die Folge ist eine totale Verstopfung der Katalysatorkanäle mit Staub.

WO 01/66233

PCT/EP01/02612

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Verfahren zur Behandlung von staub- und sauerstoffhaltigen Abgasen, die Schwefel- und Stickoxide enthalten, in einem Temperaturbereich von 200 °C bis 500 °C mittels Reduktionsmitteln in einem Reaktor, der mit festem Katalysator mit Strömungskanälen, bei dem die freie Öffnungsfläche des Katalysators mehr als 50 % beträgt und bei dem die Kanäle des Katalysators einen hydraulischen Durchmesser über 2 mm aufweisen, bestückt ist, dadurch gekennzeichnet, dass
 - a) die Behandlung im Reaktor in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium durchgeführt wird,
 - b) bei der Behandlung die Betriebsbedingungen der Gasströmung im freien Reaktionsraum entsprechend der Kennzahlen von Froude im Bereich

$$1 \leq 3/4 \cdot \frac{u^2}{g \cdot d_k} \cdot \frac{\rho_g}{\rho_k - \rho_g} \leq 100$$

mit

$$\frac{u^2}{g \cdot d_k} = Fr^2$$

eingestellt werden.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass im Reaktor Waben- und/oder Plattenkatalysatoren eingesetzt werden, die neben Titandioxid und Wolfram mehr als 0,5 Gew.-%, vorzugsweise 2 8 %, Vanadiumpentoxid enthalten.
- 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium, mit einer mittleren Korngröße d₅₀ zwischen 5 μm und 100 μm durchgeführt wird.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Behandlung des Abgases vorzugsweise in Gegenwart und/oder unter Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium durchgeführt wird.

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass als Reduktionsmittel NH₃-abgebende Verbindungen (NH₄)₂SO₄, (NH₄)₂CO₃, (NH₄)HCO₃, (COONH₃)₂H₂O, HCOONH₄, NH₃, NH₄OH, H₂O-CO-NH₂, NH₂CN, Ca(CN)₂, NaOCN, C₂H₄N₄, C₃H₆N₆ oder NH₃-haltige Abwässer aus photochemischen Anlagen, einzeln oder zu mehreren, eingesetzt werden.

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die NH₃-abgebenden Verbindungen vor dem Eintritt der Abgase in den Reaktor in gasförmigem, flüssigem oder festem Zustand in den Rauchgasstrom im Temperaturbereich zwischen 200 °C und 1 000 °C eingebracht werden.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, dass die NH₃abgebenden Verbindungen in Form verdünnter wässriger Lösungen im
 Temperaturbereich zwischen 300 °C und 550 °C in den Rauchgasstrom eingebracht
 werden.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Anwesenheit oder der Zusatz von einem oder mehreren Stoffen, ausgewählt aus freien Oxiden, Carbonaten, Hydroxiden von Kalzium, Magnesium, Natrium und Kalium in den Rauchgasstrom vorzugsweise vor dem Einsatz von NH₃- abgebenden Verbindungen erfolgt.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass der mit dem Katalysator bestückte Reaktor von oben oder von unten angeströmt wird.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass der mit dem Katalysator bestückte Reaktor wechselweise von oben und von unten angeströmt wird.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass der mit dem Katalysator bestückte Reaktor neben den Abbau von Schwefel- und Stickoxiden gleichzeitig für den Abbau der halogenen Verbindungen, halogenisierten organischen Verbindungen, Kohlenwasserstoffe und CO eingesetzt wird.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass der mit dem Katalysator bestückte Reaktor für den Abbau von Schwefel- und Stickoxiden in staubhaltigen Abgasen in der chemischen und metallurgischen sowie in der Zement- und Kalkindustrie, in Kraftwerken und in Müllverbrennungsanlagen im Verfahrensfluss im Temperaturbereich zwischen 200 °C und 500 °C ohne zusätzliche Vorwärmung des Abgases eingesetzt wird.

13. Vorrichtung entsprechend der Fig. 1 und Fig. 2 zur Behandlung von staub- und sauerstoffhaltigen Abgasen eines Zementwerks, die Schwefel- und Stickoxide enthalten, dadurch gekennzeichnet, dass der mit Katalysator bestückte Reaktor nach dem Zyklonwärmetauscher im Abgasstrom (und vor der Rohmaterialmühle und vor Bypass zum Verdampfungskühler) angeordnet ist.

- 14. Vorrichtung nach Anspruch 13 entsprechend der Fig. 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Zugabe von NH₃-abgebenden Verbindungen vorzugsweise im Bereich der Rohmehlaufgabe und/oder kurz nach der Rohmehlaufgabe, vorzugsweise vor dem letzten Zyklon in den Wärmetauscher erfolgt.
- 15. Vorrichtung entsprechend der Fig. 3 zur Behandlung von staub- und sauerstoffhaltigen Abgasen eines Kraftwerks, die Schwefel- und Stickoxide sowie Halogenverbindungen, halogenierte organische Verbindungen, Kohlenwasserstoffe und CO enthalten, nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass der mit Katalysator bestückte Reaktor nach dem Kessel im Abgasstrom und vor dem Luftvorwärmer angeordnet ist.

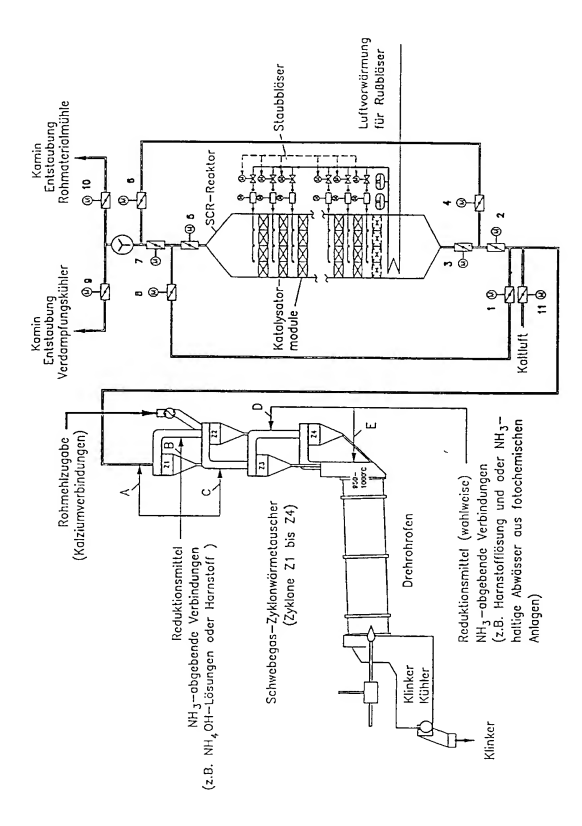


Fig.1

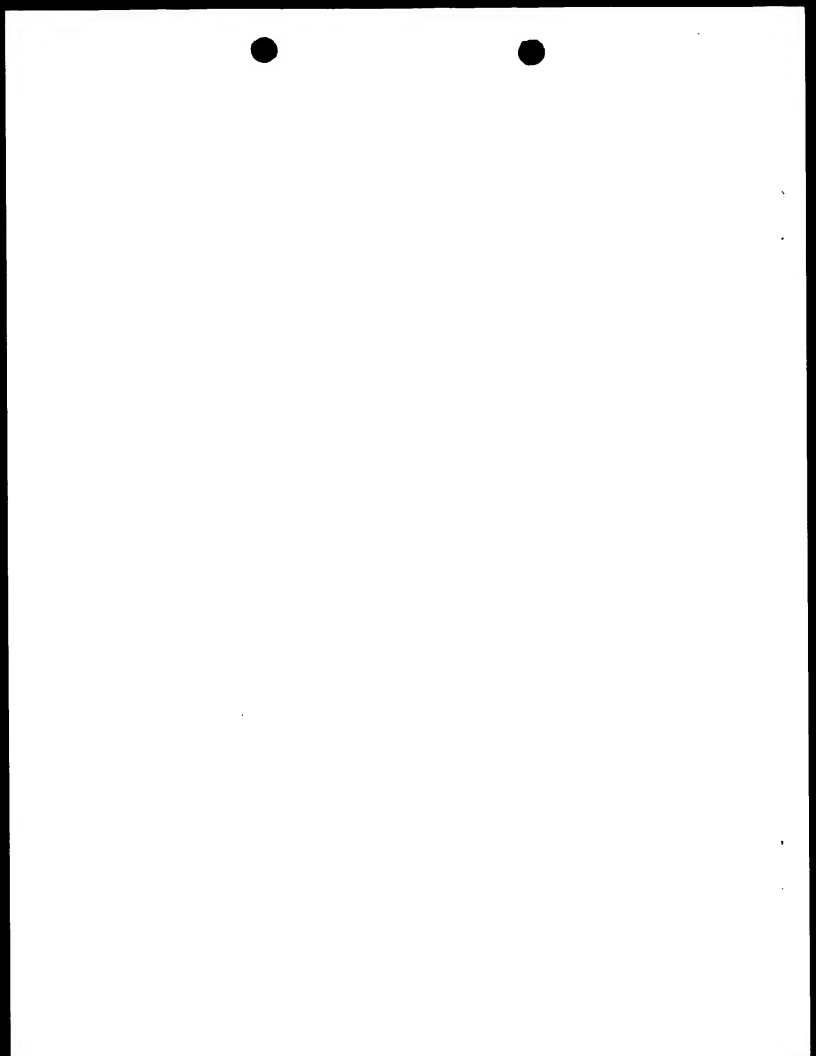
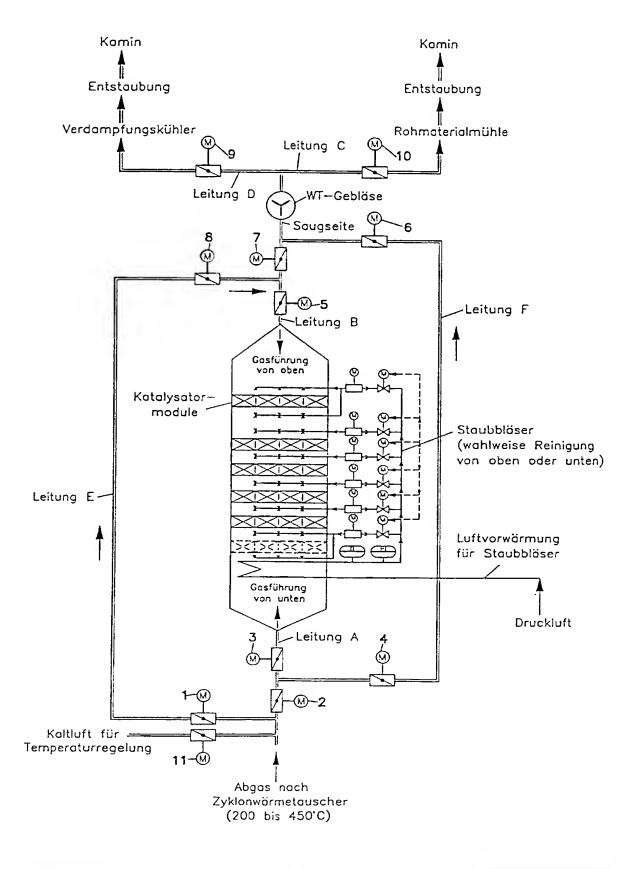
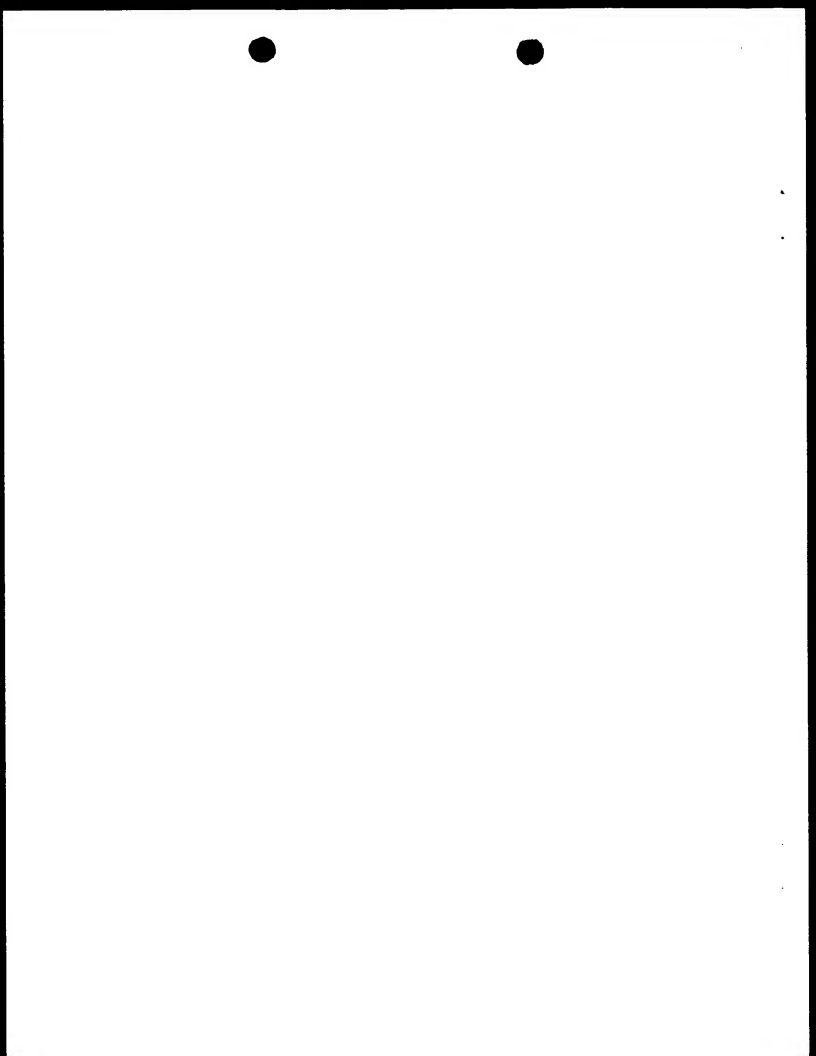
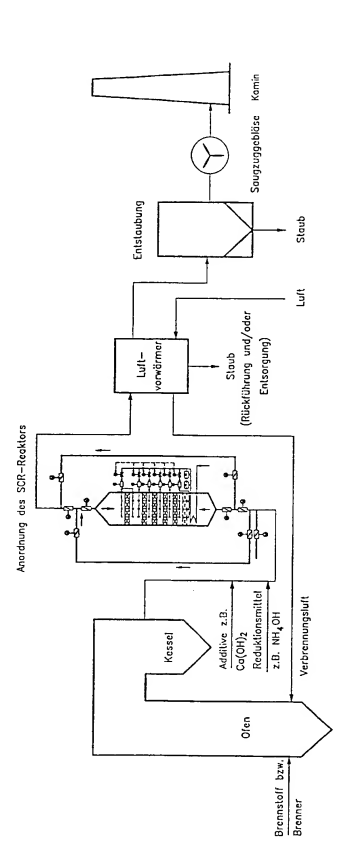


Fig. 2









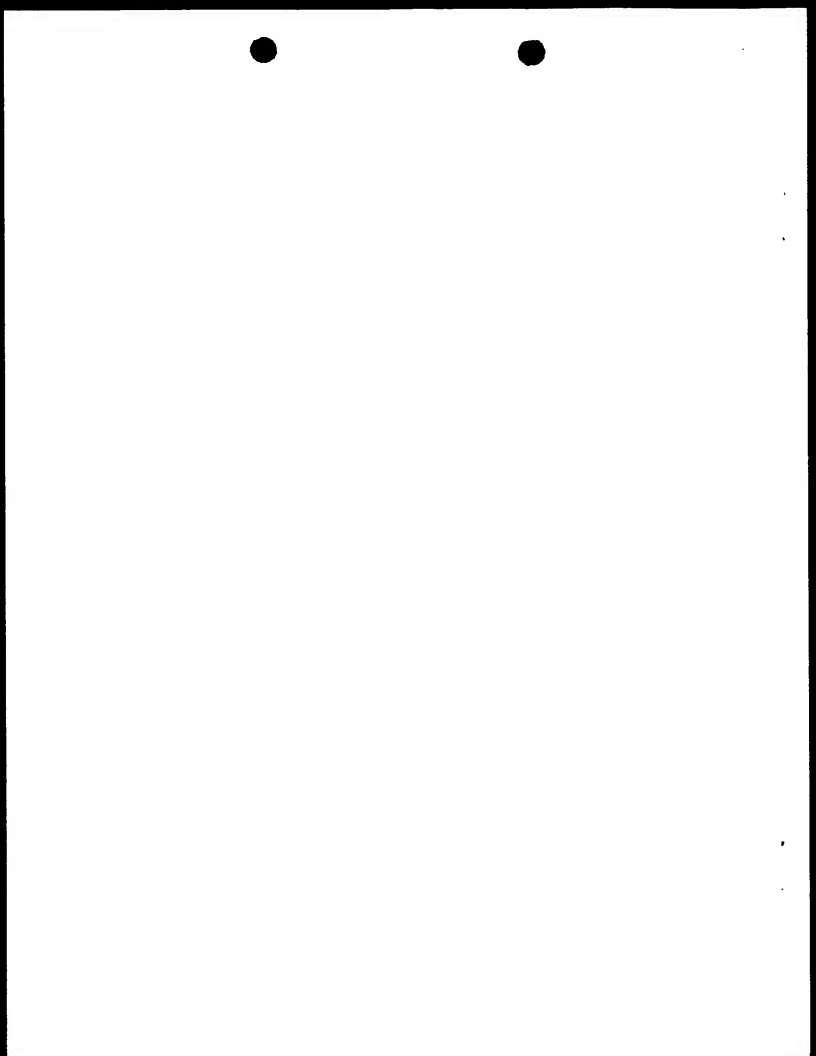
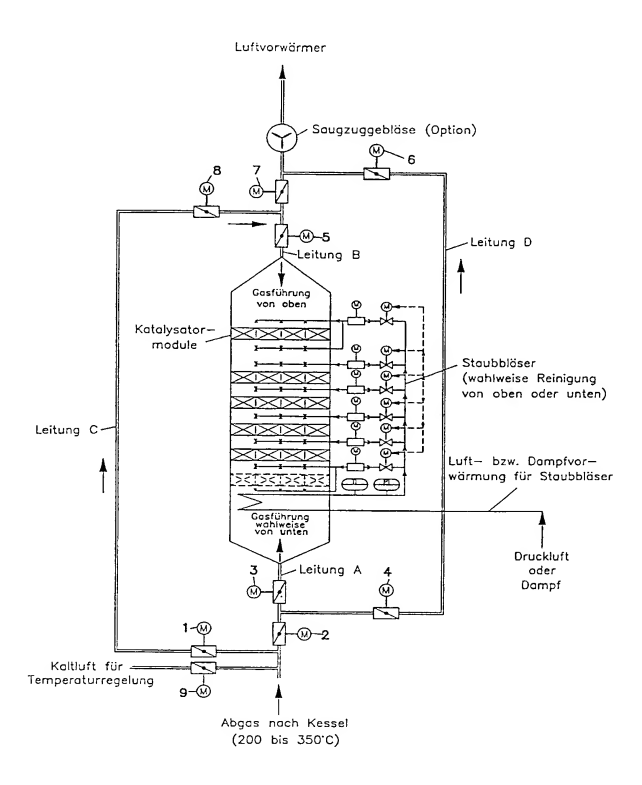
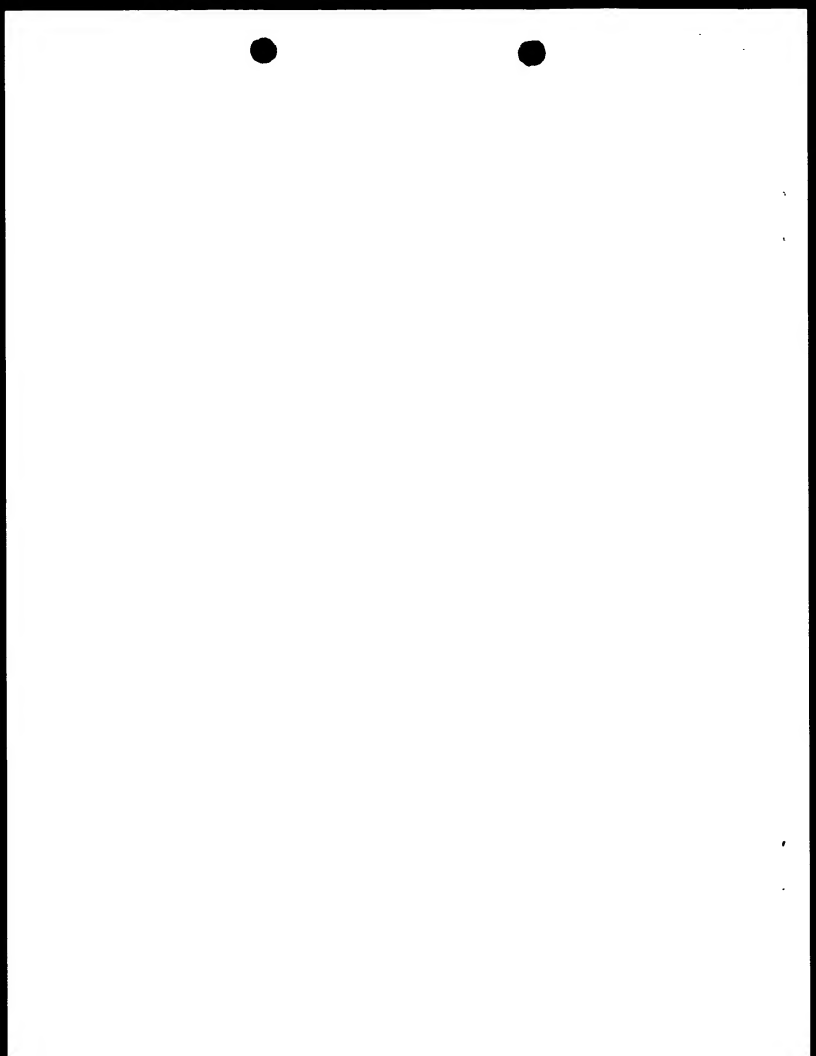


Fig. 4





A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 B01D53/86 B01D53/50

According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) I PC 7-801D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 885 649 A (VON ROLL UMWELTTECHNIK AG) 23 December 1998 (1998-12-23) column 5, line 15 - line 44 column 7, line 46 - line 51; figure 1	1,3-8, 11,12,15
Y		2,9,10, 13,14
X	EP 0 791 389 A (ERC EMISSIONS REDUZIERUNGS CON) 27 August 1997 (1997-08-27) column 6, line 22 - line 48 column 9, line 48 -column 10, line 21; figure 1	1,4-6,8,
Y	EP 0 826 408 A (KATALYSATORENWERKE HUELS GMBH) 4 March 1998 (1998-03-04) cited in the application column 6, line 13 - line 15; claims	2

Further documents are listed in the continuation of box C	Patent tamily members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 31 July 2001	Date of mailing of the international search report 08/08/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authonzed officer Eijkenboom, A

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ational Application No
PCT/EP 01/02612

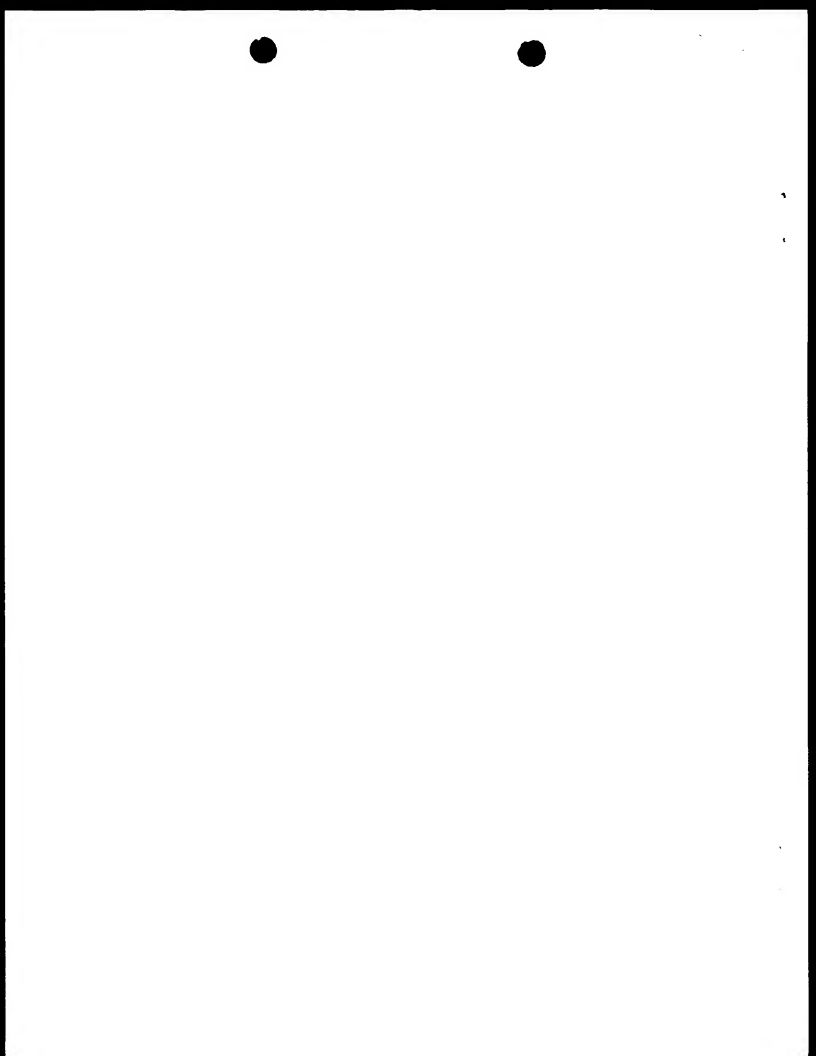
Category °	citation DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP 0 161 470 A (LINDE AG) 21 November 1985 (1985-11-21) figures 1,2	9,10
Y	EP 0 682 974 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 22 November 1995 (1995-11-22) column 3, line 48 -column 4, line 22; figure 2	13,14
A	WO 97 09112 A (ELEX AG ;LEIBACHER ULRICH (CH); ECKERT WALTER (CH)) 13 March 1997 (1997-03-13) cited in the application figure 1	1-15
А	EP 0 211 458 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 25 February 1987 (1987-02-25) column 4, line 40 -column 5, line 38; figure 1	1-15

1

Ir. atio

In ational Application No PCT/EP 01/02612

Publication Publication Patent family Patent document cited in search report date member(s) date 23-12-1998 20-12-1998 EP 0885649 CA 2241119 A CZ9801942 A 13-01-1999 HU 9801342 A 28-06-1999 JP 11070318 A 16-03-1999 NO 982748 A 21-12-1998 PL 326880 A 21-12-1998 TW 386894 B 11-04-2000 US 6117405 A 12-09-2000 EP 0791389 27-08-1997 DE 19606135 A 21-08-1997 DE 19635385 A 05-03-1998 EP 0826408 Α 04-03-1998 3412870 A 17-10-1985 EP 0161470 Α 21-11-1985 DE DE 3505354 A 17-10-1985 ΑT 35779 T 15-08-1988 CS 8502576 A 14-08-1989 231742 A DD 08-01-1986 DE 3563820 D 25-08-1988 JP 60248220 A 07-12-1985 US 06-06-1989 4836988 A US 4725416 A 16-02-1988 EP 0682974 22-11-1995 DΕ 4417453 C 04-01-1996 JP 7308547 A 28-11-1995 WO 9709112 13-03-1997 ΑT 1177 U 27-12-1996 AT 199660 T 15-03-2001 6352396 A AU 27-03-1997 ÐΕ 29623503 U 17-09-1998 59606600 D 19-04-2001 DE EP 16-09-1998 0863790 A ES 2156282 T 16-06-2001 US 6156277 A 05-12-2000 25-02-1987 DE 3526008 A 22-01-1987 EP 0211458 Α 40954 T AT 15-03-1989 CA 1254367 A 23-05-1989 DE 3662174 D 06-04-1989 ES 2001027 A 16-04-1988 US 4810478 A 07-03-1989



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B01D53/86 B01D53/50

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprutstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld ${\bf C}$ zu entnehmen

IPK 7 BO1D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

Kategone°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr Anspruch Nr.
X	EP 0 885 649 A (VON ROLL UMWELTTECHNIK AG) 23. Dezember 1998 (1998-12-23) Spalte 5, Zeile 15 - Zeile 44 Spalte 7, Zeile 46 - Zeile 51; Abbildung 1	1,3-8, 11,12,15
Y	Sparte 7, Zerre 40 Zerre 31, Abbridang 1	2,9,10, 13,14
X	EP 0 791 389 A (ERC EMISSIONS REDUZIERUNGS CON) 27. August 1997 (1997-08-27) Spalte 6, Zeile 22 - Zeile 48 Spalte 9, Zeile 48 -Spalte 10, Zeile 21; Abbildung 1	1,4-6,8,
Y	EP 0 826 408 A (KATALYSATORENWERKE HUELS GMBH) 4. März 1998 (1998-03-04) in der Anmeldung erwähnt Spalte 6, Zeile 13 - Zeile 15; Ansprüche	2

 Besondere Kategorien von angegebenen Veroffentlichungen *A* Veroffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veroffentlichung, die geeignet ist, einen Pnoritätsanspruch zweitelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veroffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veroffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veroffentlichung, die vor dem niemationalen Anmeldedatum, aber nach dem beansprüchten Pnoritatsdatum veroffentlicht worden ist 	 *I* Spätere Veröftentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Pnoritalsdatum veröftentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beansprüchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beansprüchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröftentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 31. Juli 2001	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 08/08/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehorde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL. – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmachtigter Bediensteter Eijkenboom, A

1

Siehe Anhang Patentfamilie

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

ationales Aktenzeichen
PCT/EP 01/02612

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategone	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 0 161 470 A (LINDE AG) 21. November 1985 (1985-11-21) Abbildungen 1,2	9,10
Y	EP 0 682 974 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 22. November 1995 (1995-11-22) Spalte 3, Zeile 48 -Spalte 4, Zeile 22; Abbildung 2	13,14
A	WO 97 09112 A (ELEX AG ;LEIBACHER ULRICH (CH); ECKERT WALTER (CH)) 13. März 1997 (1997-03-13) in der Anmeldung erwähnt Abbildung 1	1-15
A	EP 0 211 458 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 25. Februar 1987 (1987-02-25) Spalte 4, Zeile 40 -Spalte 5, Zeile 38; Abbildung 1	1-15

1

In Tionales Aktenzeichen
PCT/EP 01/02612

im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veroffentlichung
EP	0885649	Α	23-12-1998	CA	2241119 A	20-12-1998
				CZ	9801942 A	13-01-1999
				HU	9801342 A	28-06-1999
				JP	11070318 A	16-03-1999
				NO	982748 A	21-12-1998
				PL	326880 A	21-12-1998
				TW	386894 B	11-04-2000
				US 	6117405 A	12-09-2000
ΕP	0791389	Α	27-08-1997	DE	19606135 A	21-08-1997
ĒΡ	0826408	Α	04-03-1998	DE	19635385 A	05-03-1998
EP	0161470	Α	21-11-1985	DE	3412870 A	17-10-1985
	0101	,,	21 11 1500	DE	3505354 A	17-10-1985
				AT	35779 T	15-08-1988
				CS	8502576 A	14-08-1989
				DD	231742 A	08-01-1986
				DE	3563820 D	25-08-1988
				JP	60248220 A	07-12-1985
				ÜS	4836988 A	06-06-1989
				US	4725416 A	16-02-1988
FP.	0682974	Α	22-11-1995	DE	4417453 C	04-01-1996
	••••	••		JP	7308547 A	28-11-1995
WO	9709112	A	13-03-1997	AT	1177 U	27-12-1996
				AT	199660 T	15-03-2001
				AU	6352396 A	27-03-1997
				DE	29623503 U	17-09-1998
				DE	59606600 D	19-04-2001
				EP	0863790 A	16-09-1998
				ES	2156282 T	16-06-2001
				บร	6156277 A	05-12-2000
EP	0211458	A	25-02-1987	DE	3526008 A	22-01-1987
				AT	40954 T	15-03-1989
				CA	1254367 A	23-05-1989
				DE	3662174 D	06-04-1989
				ES	2001027 A	16-04-1988
				US	4810478 A	07-03-1989

